10/524295

9T01 Rec'd PCT/PTC 1 1 FEB 2005

WO 2004/018696

PCT/DE2003/002747

Prinzenberg_Sequenzen.ST25 SEQUENCE LISTING

<110> TransMIT Gesellschaft für Technologietransfer mbH

<120> Verfahren zur Bestimmung des allelischen Zustandes am 5-Ende des alphas1-Kaseingens

<130> An127/Pri

<140> DE 102 38 433.9

<141> 2002-08-16

<160> 8

<170> PatentIn version 3.1

<210> 1

<211> 20

<212> DNA

<213> Bos spec.

<220>

<221> Primer1

<222> (1)..(20)

<223> Länge: 20 Basenpaare Art: Nukleinsäure Strangform: einzel Topologie: linear

<400> 1 gaatgaatga actagttacc

20

<210> 2

<211> 18

<212> DNA

<213> Bos spec.

-220-	Prinzenberg_Sequenzen.ST25
<220>	
	Primer 2
<222>	(1)(18)
<223>	Länge: 18 Basenpaare Art: Nukleinsäure Strangform: einzel Topologie: linear
<400> gaagaag	2
<210>	3
<211>	19 .
<212>	DNA
<213>	Bos spec.
<220>	
<221>	Primer 3
<222>	(1)(19)
<223>	Länge: 19 Basenpaare Art: Nukleinsäure Strangform: einzel Topologie: linear
<400> ccttgaa	3 ata ttctaccag 19
<210>	4
<211>	1061
<212>	DNA
<213>	Bos taurus
<220>	
	alpha-S1Kaseingen
	(1)(1061)
<223>	Beginn Exon 1 bei Position 620
<300>	
<301>	Koczan Dirk, Hobom Gerd, Seyfert Hans-Martin
	Seite 2

```
Prinzenberg_Sequenzen.ST25
<302>
       Genomic organization of the bovine alpha S1-casein gene
<303>
      Nucleic acids research
      19
<304>
<305> 20
<306> 5591
<307> 1991-09-24
<308> X59856
<309> 1991-07-18
<313> (1)..(1061)
<300>
<308> EMBL X59856
<309> 1991-07-18
<313> (1)..(1061)
<400>
gaatgaatga actagttacc acaactagta cacccaaaat gaacaaaaaa tagcttggtg
                                                                      60
gtataattaa aatgccacca aaatttatac aataattata ttttcttttt gcaggaaaaa
                                                                     120
gattagacca catataatgt aacttatttc acaaggtaaa taattataat aaataatatg
                                                                     180
                                                                     240
gattaactga gttttaaaag gtgaaataaa taatgaattc ttctcatggt cttgtatgtt
                                                                     300
aataaaaatt gaaaaatttt gaagacccca ttttgtccca agaatttcat ttacaggtat
                                                                     360
tqaatttttc aaaggttaca aaggaaattt tattgatata ataaatgcat gttctcataa
taaccataaa tctagggttt tgttggggtt tttttttgtt tgttaattta gaacaatgcc
                                                                     420
                                                                     480
attccatttc ctgtataatg agtcacttct ttgttgtaaa ctctccttag aatttcttgg
                                                                      540
gagaggaact gaacagaaca ttgatttcct atgtgagaga attcttagaa tttaaataaa
cctgttggtt aaactgaaac cacaaaatta gcattttact aatcagtagg tttaaatagc
                                                                     600
ttggaagcaa aagtctgcca tcaccttgat catcaaccca gcttgctgct tcttcccagt
                                                                      660
cttgggttca aggtattatg tatacatata acaaaatttc tatgattttc ctctgtctca
                                                                      720
                                                                      780
tctttcattc ttcactaata cgcagttgta acttttctat gtgattgcaa gtattggtac
                                                                      840
tttcctatga tatactgtta gcttaaaaat atatttgcaa atgttgatac tatctatctc
                                                                     900
agagctatag gtgaaaaatt aaatactttt ataaagacca aattgatcat ttttaaacga
                                                                      960
aattottata tactgaaaat gtagatacat aacttoagta tagatttatg gtaaaataat
                                                                     1020
ttgaatcatt tttgtcaaat tctgtaaaaa gttgtcatac agaataattt ataatatttt
```

tgttttcata gaaataacat ttctggtaga atatttcaag g

1061

Prinzen	berg_Sequenzen	.ST25
---------	----------------	-------

<210> 5 <211> 652 <212> DNA <213> Bos taurus <220> CSN1S1-Gen, 5`flankierende Region bis Position 616 und Exon 1 ab Position

617

(1)..(652)<222>

Mutation/SNP Position 83 (A zu G), Position 98 (A zu G), Position 298 (A zu C), Position 442 (A zu G; Änderung/Verlust einer YY1-und AP1-Bindungsstelle), Position 541 (G zu A); Deletion TT zwischen Position 389 und 394 verglichen mit Allel2 <223>

<400> gaatgaatga actagttacc acaactagta cacccaaaat gaacaaaaaa tagcttggtg 60 gtataattaa aatgccacca aagtttatac aataattgta ttttcttttt gcaggaaaaa 120 gattagacca catataatgt aacttatttc acaaggtaaa taattataat aaataatatg 180 gattaactga gttttaaaag gtgaaataaa taatgaattc ttctcatggt cttgtatgtt 240 aataaaaatt gaaaaatttt gaagacccca ttttgtccca agaatttcct ttacaggtat 300 tgaatttttc aaaggttaca aaggaaattt tattgatata ataaatgcat gttctcataa 360 taaccataaa tctagggttt tgttggggtt ttttgtttgt taatttagaa caatgccatt 420 ccatttcctq tataatgagt cgcttctttg ttgtaaactc tccttagaat ttcttggqag 480 aggaactgaa cagaacattg atttcctatg tgagagaatt cttagaattt aaataaacct 540 attggttaaa ctgaaaccac aaaattagca ttttactaat cagtaggttt aaatagcttg 600 gaagcaaaag tctgccatca ccttgatcat caacccagct tgctgctttc tt 652

<210>

<211> 654

<212> DNA

<213> Bos taurus

<220>

<221> CSN1S1-Gen, 5'flankierende Region und Exon 1

<222> (1)..(654)

<223> Bindungsstelle für Transkriptionsfaktor AP-1 bei Position 438 bis Bindungsstelle für Transkriptionsfaktor YY-1 bei Position 443 bis

Prinzenberg_Sequenzen.ST25

<400> gaatgaa	6 atga	actagttacc	acaactagta	cacccaaaat	gaacaaaaaa	tagcttggtg	60
gtataat	ttaa	aatgccacca	aaatttatac	aataattata	ttttcttttt	gcaggaaaaa	120
gattaga	acca	catataatgt	aacttatttc	acaaggtaaa	taattataat	aaataatatg	180
gattaad	ctga	gttttaaaag	gtgaaataaa	taatgaattc	ttctcatggt	cttgtatgtt	240
aataaa	aatt	gaaaaatttt	gaagacccca	ttttgtccca	agaatttcat	ttacaggtat	300
tgaatti	tttc	aaaggttaca	aaggaaattt	tattgatata	ataaatgcat	gttctcataa	360
taaccat	taaa	tctagggttt	tgttggggtt	ttttttgttt	gttaatttag	aacaatgcca	420
ttccatt	ttcc	tgtataatga	gtcacttctt	tgttgtaaac	tctccttaga	atttcttggg	480
agaggaa	actg	aacagaacat	tgatttccta	tgtgagagaa	ttcttagaat	ttaaataaac	540
ctgttgg	gtta	aactgaaacc	acaaaattag	cattttacta	atcagtaggt	ttaaatagct	600
tggaago	caaa	agtctgccat	caccttgatc	atcaacccag	cttgctgctt	tctt	654
<210>	7						
<211>	650						
<212>	DNA						
<213>	Bos	taurus					
<220>		•					
<221>	CSN1	LS1-Gen, 5`f	- Tankierende	Region			
<222>	(1).	.(650)					
<223>	Bing	lungsstelle	für Transkr	riptionsfakt	or AP-1 bei	Position 434	bis
		lungsstelle	für Transkr	riptionsfakt	or YY-1 bei	Position 439	bis
	444 Dele		TTT zw. 390) und 396 ve	erglichen mi	t Allel 2	
<400> gaatgaa	7 atga	actagttacc	acaactaqta	cacccaaaat	gaacaaaaaa	tagcttggtg	60
		-			ttttcttttt	3 33 3	120
		_			taattataat		180
					ttctcatggt	_	240
_	_				agaatttcat		300
					ataaatgcat		360
taaccat	aaa	tctagggttt	tgttggggtt	ttttttgtta	atttagaaca	atgccattcc	420
atttcct	gta	taatgagtca	cttctttgtt	gtaaactctc	cttagaattt	cttgggagag	480

gaactga	aaca	gaacattgat	Prinze ttcctatgtg	enberg_Seque agagaattct	enzen.ST25 tagaatttaa	ataaacctgt	540
tggtta	aact	gaaaccacaa	aattagcatt	ttactaatca	gtaggtttaa	atagcttgga	600
agcaaaa	agtc	tgccatcacc	ttgatcatca	acccagcttg	ctgctttctt		650
<210>	8						
<211>	650						
<212>	DNA						
<213>	Bos	taurus					
<220>							
<221>	CSN:	151-Gen, 5`	flankierende	e Region			
<222>	(1)	(650)					
<223>	bi:	s 441, ABF: 444:	1 bei Posit [.]	ion 469 bis	483, YY-1	1 bei Position	439 b
	_Ri	llateenguhn	e •			entsteht ein	
	Del 11e		iii zwisch	en Position	390 und 39	6 verglichen	mit A
<400>	8						
gaatga	atga	actagttacc	acaactagta	cacccaaaat	gaacaaaaaa	tagcttggtg	60
gtataa	ttaa	aatgccacca	aaatttatac	aataattata	ttttcttttt	gcaggaaaaa	120
gattag	acca	catataatgt	aacttatttc	acaaggtaaa	taattataat	aaataatatg	180
gattaa	.ctga	gttttaaaag	gtgaaataaa	taatgaatto	ttctcatggt	cttgtatgtt	240
aataaa	aatt	gaaaaatttt	gaagacccca	ttttgtccca	agaatttcat	ttacaggtat	300
tgaatt	tttc	aaaggttaca	aaggaaattt	tattgatata	ataaatgcat	gttctcataa	360
taacca	taaa	tctagggttt	tgttggggtt	ttttttgtta	atttagaaca	atgccattcc	420
atttcc	tgta	taatgagtca	cttctttgtt	gtaaactctc	cttagaattt	cttgggagac	480
gaactg	aaca	gaacattgat	ttcctatgtg	agagaattct	tagaatttaa	ataaacctgt	540
tggtta	aact	gaaaccacaa	aattagcatt	ttactaatca	gtaggtttaa	atagcttgga	600

agcaaaagtc tgccatcacc ttgatcatca acccagcttg ctgctttctt

650